

谷胱甘肽还原酶（GR）活性测定试剂盒说明书

微量法 100T/96S

正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义：

GR 是广泛存在于真核和原核生物中的一种黄素蛋白氧化还原酶，是谷胱甘肽氧化还原循环的关键酶之一（通常昆虫中 GR 被 TrxR 取代）。GR 催化 NADPH 还原 GSSG 生成 GSH，有助于维持体内 GSH/GSSG 比值。GR 在氧化胁迫反应中对活性氧清除起关键作用，此外 GR 还参与抗坏血酸 - 谷胱甘肽循环途径。

测定原理：

GR 能催化 NADPH 还原 GSSG 再生 GSH，同时 NADPH 脱氢生成 NADP⁺；NADPH 在 340 nm 有特征吸收峰，相反 NADP⁺在该波长无吸收峰；通过测定 340 nm 吸光度下降速率来测定 NADPH 脱氢速率，从而计算 GR 活性。

组成：

产品名称	GSH012-100T/96S	Storage
试剂一：液体	120ml	4°C
试剂二：粉剂	2 支	-20°C
试剂三：粉剂	2 支	-20°C
说明书	一份	

试剂二：粉剂×2 支，-20°C 保存。临用前加入 1.2ml 蒸馏水，混匀。

试剂三：粉剂×2 支，-20°C 保存。临用前加入 0.6ml 蒸馏水，混匀。

自备仪器和用品：

低温离心机、水浴锅、移液器、紫外分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板、和蒸馏水

粗酶液提取：

1. 组织：按照组织质量（g）：试剂一体积（ml）为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1ml 试剂一）进行冰浴匀浆。8000g，4°C 离心 15min，取上清，置冰上待测。
2. 细菌、真菌：按照细胞数量（10⁴ 个）：试剂一体积（ml）为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细胞加入 1ml 试剂一），冰浴超声波破碎细胞（功率 300w，超声 3 秒，间隔 7 秒，总时间 3min）；然后 8000g，4°C，离心 15min，取上清置于冰上待测。

最终解释权所有 © 伊势久（江苏连云港）生物科技有限责任公司，保留一切权利



3. 血清等液体：直接测定。

操作步骤：

1. 分光光度计/酶标仪预热 30 min，调节波长到 340 nm，蒸馏水调零。
2. 试剂一置于 25°C（普通物质）或者 37°C（哺乳动物）中预热 30min。
3. **测定管**：取微量石英比色皿或 96 孔板，依次加入 10μl 试剂三，20μl 试剂二，150μl 试剂一，20μl 上清液，混匀，于 340nm 迅速测定初始吸光度和 180 s 吸光度，记为 A 测 1 和 A 测 2， ΔA 测定管 = A 测 1 - A 测 2。

注意：

- 1、加完上清液后必须迅速混匀测定，保证准确测出初始反应速度；
- 2、当出现初始 180s 内吸光值不稳定时，可以适当延长反应时间，选取相对稳定的时间段内吸光值变化值；
- 3、当所测 ΔA 测定管的值在零点附近徘徊时，可能原因：（1）样本 GR 酶活性低，建议浓缩样本后再进行测定；（2）样本 GR 酶活性过高，吸光值变化区间过小无法准确测出，建议样本稀释 2~5 倍后再进行测定

计算公式：

a.使用微量石英比色皿测定的计算公式如下

(1). 按蛋白浓度计算

活性单位定义：在一定温度中，pH8.0 条件下，每毫克蛋白每分钟催化 1nmol NADPH 氧化为 1 个酶活单位。

$$\text{GR 酶活}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot}) = [\Delta A \text{ 测定管} \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9] \div [\text{Cpr} \times V \text{ 样}] \div T \\ = 536 \times \Delta A \text{ 测定管} \div \text{Cpr}$$

(2). 按样本质量计算

活性单位定义：在一定温度中，pH8.0 条件下，每克样本每分钟催化 1nmol NADPH 氧化为 1 个酶活单位。

$$\text{GR 酶活}(\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重}) = [\Delta A \text{ 测定管} \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9] \div (W \times V \text{ 样} \div V \text{ 样总}) \div T \\ = 536 \times \Delta A \text{ 测定管} \div W$$

(3) 按细胞数量计算

活性单位定义：在一定温度中，pH8.0 条件下，每 10^4 个细胞每分钟催化 1nmol NADPH 氧化为 1 个酶活单位。

$$\text{GR 酶活}(\text{nmol}/\text{min}/10^4 \text{ cell}) = [\Delta A \text{ 测定管} \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9] \div (\text{细胞数量} \times V \text{ 样} \div V \text{ 样总}) \div T \\ = 536 \times \Delta A \text{ 测定管} \div \text{细胞数量}$$

(4) 按液体体积计算

活性单位定义：在一定温度中，pH8.0 条件下，每毫升液体每分钟催化 1nmol NADPH 氧化为 1 个酶活单位。

$$\text{GR 酶活}(\text{nmol}/\text{min}/\text{ml}) = [\Delta A \text{ 测定管} \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9] \div V \text{ 样} \div T \\ = 536 \times \Delta A \text{ 测定管}$$

ϵ : NADPH 摩尔消光系数 $6.22 \times 10^3 \text{ L}/\text{mol}/\text{cm}$; d : 比色皿光径, 1 cm; V 反总: 反应体系总体积, $200\mu\text{l} = 2 \times 10^{-4} \text{ L}$; 10^6 : $1 \text{ mol} = 1 \times 10^6 \mu\text{mol}$; Cpr : 上清液蛋白浓度 (mg/ml); W : 样品质量; V 样: 加入反应体系中上清液体积, $20\mu\text{l} = 2 \times 10^{-2} \text{ ml}$; V 样总: 提取液体积, 1 ml; V 样总: 提取液体积, 1 ml; T : 反应时间, 3 min。

b.使用 96 孔板测定的计算公式如下



(1). 按蛋白浓度计算

活性单位定义：在一定温度中，pH8.0 条件下，每毫克蛋白每分钟催化 1nmol NADPH 氧化为 1 个酶活单位。

$$\text{GR 酶活}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot}) = [\Delta A \text{ 测定管} \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9] \div [\text{Cpr} \times V \text{ 样}] \div T \\ = 1072 \times \Delta A \text{ 测定管} \div \text{Cpr}$$

(2). 按样本质量计算

活性单位定义：在一定温度中，pH8.0 条件下，每克样本每分钟催化 1nmol NADPH 氧化为 1 个酶活单位。

$$\text{GR 酶活}(\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重}) = [\Delta A \text{ 测定管} \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9] \div (W \times V \text{ 样} \div V \text{ 样总}) \div T \\ = 1072 \times \Delta A \text{ 测定管} \div W$$

(3) 按细胞数量计算

活性单位定义：在一定温度中，pH8.0 条件下，每 10⁴ 个细胞每分钟催化 1nmol NADPH 氧化为 1 个酶活单位。

$$\text{GR 酶活}(\text{nmol}/\text{min}/10^4 \text{ cell}) = [\Delta A \text{ 测定管} \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9] \div (\text{细胞数量} \times V \text{ 样} \div V \text{ 样总}) \div T \\ = 1072 \times \Delta A \text{ 测定管} \div \text{细胞数量}$$

(4) 按液体体积计算

活性单位定义：在一定温度中，pH8.0 条件下，每毫升液体每分钟催化 1nmol NADPH 氧化为 1 个酶活单位。

$$\text{GR 酶活}(\text{nmol}/\text{min}/\text{ml}) = [(\Delta A \text{ 测定管} - \Delta A \text{ 空白管}) \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9] \div V \text{ 样} \div T \\ = 1072 \times \Delta A \text{ 测定管}$$

ϵ : NADPH 摩尔消光系数 $6.22 \times 10^3 \text{ L}/\text{mol}/\text{cm}$; d : 96 孔板光径, 0.5 cm; V 反总: 反应体系总体积, $200 \mu\text{l} = 2 \times 10^{-4} \text{ L}$; 10^6 : $1 \text{ mol} = 1 \times 10^6 \mu\text{mol}$; Cpr : 上清液蛋白浓度 (mg/ml); W : 样品质量; V 样: 加入反应体系中上清液体积, $20 \mu\text{l} = 2 \times 10^{-2} \text{ ml}$; V 样总: 提取液体积, 1 ml; V 样总: 提取液体积, 1 ml; T : 反应时间, 3 min。

注意事项:

- (1) 样品处理等过程均需要在冰上进行，且须在当日测定酶活力，匀浆液避免反复冻融；
- (2) 试剂二和试剂三须现配现用，配制完后，置于冰上，未使用完的 4°C 保存，三天内使用完。
- (3) 测定前须先用 1~2 个样做预实验，哺乳动物组织一般须用试剂一稀释 2~5 倍。
- (4) 细胞中 GR 活性测定时，细胞数目须在 300 万-500 万之间，细胞中 GR 的提取时可加试剂一后研磨或超声波处理，不能用细胞裂解液处理细胞。

